⑩ 日本国特許庁(JP)

10特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-307857

@Int Cl.4	識別記号	庁内整理番号	43公開	昭和63年(198	8)12月15日
C 07 D 207/22 A 01 N 43/78 43/86 C 07 D 211/84	102	7242-4C F-7215-4H 7215-4H 6761-4C※審査請求	未請求	発明の数 2	(全12頁)

49発明の名称

シアノアルキルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤

到特 頤 昭62-142150

22日 願 昭62(1987)6月9日

②発	明	者	塩	Ш	紅	Ξ	神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6
⑫発	明	者	坪	井	真	_	東京都日野市平山3-26-1
母発	明	者	佐	々 オ	昭	孝	東京都日野市東平山1-7-3
⑫発	明	者	盛	家	晃	_	東京都台東区上野5-7-11
⑫発	明	者	服	部	ゆ	3	東京都八王子市小比企町598
⑫発	明	者	跌	谷	克	彦	東京都八王子市並木町39-15
砂出	頣	人	日本	特殊原	農薬製造校	拭	東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

が出 願 人 日本特殊農薬製造株式 会社

⑪代 理 人 弁理士 川原田 一穂

最終頁に続く

1. 発明の名称 シアノアルキル・ヘテロ環式化合 物及び殺虫剤

#### 2.特許請求の範囲

## (1) 式:



式中、Rはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に置換されていてもよい炭素数2~ 3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、任意 に置換されていてもよい炭累数2~3の不飽和炭 化水条鎖の2 価又は3 価の基を示し、

AとXとの結合手「→」は、/価又は2価を示

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH<sub>2</sub> を示し、そ して

Yはシアノ基又はニトロ基を示す、

とこで、X が NH を示すとき、 A は任意に健換さ

れていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖 の 2 価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aは任意に置換されていて もよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の 基を示し、且つ∧と×との結合手「→」は2価を 示す、

で表わされるシアノアルキル・ヘテロ現式化合物。 (2) R が炭素数 / ~5のアルキルを有するシァ ノアルキルを示し、Aがアルキル燈換されていて もよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、 若しくは、アルキル健換されていてもよい炭素数 2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の落を 示し、

AとXとの結合手「→」が/価又は2価を示し、 X が NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH<sub>2</sub> を示し、そし てYがシアノ又はニトロを示し、ここでXがNHを 示すとき、Aがアルキル置換されていてもよい炭 素数2~3の不飽和炭化水素鉛の2価の蕗を示し、

X が N を示すとき、 A がアルキル遺換されてい

てもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3個の基を示す特許請求の範囲第(1)項配載の化合物。

(3) Rが炭素数 / ~3のアルキルを有するシア ノアルキルを示し、Aがメチル置換されていても よい炭素数 2 ~3 の飽和炭化水素鎖の 2 価の基、 若しくはメチル置換されていてもよい炭素数 2 ~ 3の不飽和炭化水素鎖の 2 価又は 3 価の茲を示し、

XがNを示すとき、Aがメチル世後されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素類の3価の路を示す特許額水の範囲第(1)項配数の化合物。

#### (4) 式:

$$R - N \longrightarrow X$$

## 3. 発明の詳細な説明

本発明は、シアノアルキル・ヘテロ環式化合物、その製法及びその殺虫剤としての利用に関する。

本願出顧日前公知の特開昭48-9/064号公報には、下記一般式で扱わされる化合物が配数されており、該化合物が、殺菌性、抗糖尿病性、ピールス鎮静性および利尿性の活性物質製造における中間物質として有用である旨、配載されている。

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & (CH_2)_n - X \\
R_2 & R_3 & R_4 & \vdots \\
R_n & R_n
\end{array}$$
N-CN

(式中、蒸 R<sub>1</sub> および R<sub>2</sub> は水栗原子または/ない し4個の炭栗原子を有する直鎖状または分枝鎖状 の低級アルキル基、…………、

R3 および R4 は水栗原子、/ないし4個の炭素原子を有する直鎖状または分枝状の低級アルキル基、

R5 は、水梨原子、 / ない し 6 個の炭栗原子を有する直鎖状または分枝鎖状低級アルギル基、 2 ない

式中、Rはシアノアルキル苺を示し、

Aは、任意に世換されていてもよい炭系数2~ 3の飽和炭化水素銀の2価の基、若しくは、任意 に世換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭 化水素銀の2価又は3価の基を示し、

A と X と の 柏 合 手 「 → 」は 、 / 価 又 は 2 価 を 示

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又は CH $_2$  を示し、そして

Yはシアノ善又はニトロ苗を示す、

ことで、XがNHを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の基を示し、且つAとXとの結合手「→」は2価を示す、

で要わされるシアノアルキル - ヘテロ環式化合物 を有効成分として含有する殺虫剤。

し3個の炭素原子を有するヒドロキシアルキル基、ハロゲン原子、/または2個の炭素原子を有する低級アルキルまたはアルコキシ基によつて任意にモノーまたはジー量換されたフエニル基、ハロゲン原子によつて任意にモノ置換されたペンジルまたはフェネチル基を扱わす…………、

X は酸素またはイオク原子またはその窒素原子が / ないし4個の炭素原子を有する、直鎖状または 分枝鎖状の低級アルキル基またはペンジルまたは 任意に置換されるイミノ基であり、かつ

ュは0または/に符しい)

同じく、英国特許出顧公告第2055,796-A号には、下記式で扱わされる化合物が殺虫活性を有する旨、記載されている。

(式中、Xは、NH-、-N(アルキル)-、-S-又は-CH<sub>2</sub>-、 R は水果、アルキル又はアルキルカルポニルそ して

□は2又は3を示し、Rが水菜又はXが-NH-の場合、その互変異性を有する)

この度、本発明者等は下記式(I)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物を見い出した。

式:

$$R - N X$$

$$N - Y$$
(I)

式中、Rはシアノアルキル基を示し、

Aは、任意に置換されていてもよい炭素数2~3の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくは、任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価又は3価の基を示し、

A と X と の 結 合 手 「 → 」は 、 / 価 又 は 2 価 を 示 し、

X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又 は CH  $_2$  を示し、そして

Yはシアノ基又はニトロ基を示す。

Halはハロゲン原子を示す、

で扱わされる化合物とを反応させることを特徴と する、前記式(I)のシアノアルキル - ヘテロ環式化 合物の製造方法。

製法 b): 〔式(I)中、 A が任意に置換されていても よい炭素数 2 ~ 3 の飽和炭化水素鏡の 2 価の番を示し、 X が O 又は S を示す 場合、 A を A<sup>1</sup> とし、 X を X<sup>1</sup> とする ]

式:

$$R - NH - A^1 - X^1H \qquad (V)$$

式中、R、A'及びX'は前配と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

$$B = C = N - Y$$
 (V)

式中、Yは前記と同じ、そして

Bはメチルチオ基又はアミノ基を示す、 で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、 ことで、XがNHを示すとき、Aは任意に置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

X が N を示すとき、 A は任意に置換されていてもよい 炭素数 2 ~ 3 の不飽和 炭化水素鎖の 3 価の基を示し、且つ A と X との結合手「→」は 2 価を示す。

本発明式(I)の化合物は例えば下記の方法により 合成できる。

製法 4):

式

式中、A、X及びYは前記と同じ、 で表わされる化合物と、

式

式中、Rは前配と同じ、そして

式

$$R-N \xrightarrow{A^{\dagger}} X^{\dagger}$$
 (1')

式中 R 、 A<sup>1</sup> 、 X<sup>1</sup> および Y は前記と同じ、 で表わざれるシアノアルキル・ヘテロ環式化合物 の製造方法。

本発明式(l)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物は、強力な殺虫作用を示す。

本発明によれば、式(i)のシアノアルキル・ヘテロ環式化合物は意外にも、驚くべきことには、例えば前掲の刊行物記載の化合物に比較し、実質的に適めて卓越した殺虫作用を現わす。

本発明式(1)の化合物に於いて、好ましくは、

Rは、炭素数/~5のアルキルを有するシアノ アルキルを示し、

A はアルキル世換されていてもよい炭累改2~ 3 の飽和炭化水累鎖の2 価の茜、若しくは、アルキル健換されていてもよい炭累效2~3 の不飽和 以化水素質の2個又は3個の基を示し、

A と X と の 紹合 手  $\Gamma$   $\rightarrow$  J は / 価 Y は Z 価 E 示し、 X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH Y は  $CH_2$  を 示し、 そして

Y はシアノ又はニトロを示し、ここで X が NHを示すとき、 A はアルキル 置換されていてもよい炭素数2 ~3 の不飽和炭化水素鎖の 2 価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aはアルキル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の基を示す。

更には、式(1)に於いて、特に好ましくは、

Rは炭素数!~3のアルキルを有するシブノアルキルを示し、

Aはメチル置換されていてもよい炭素数2~3 の飽和炭化水素鎖の2価の基、若しくはメチル置換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水 業盤の2価又は3価の基を示し、

A と X と の 結合 手 「 → 」 は / 価 又 は 2 価 を 示 し、 X は NH 、 N 、 O 、 S 、 CH 又 は CH<sub>2</sub> を 示 し 、 そ

/ - ( 2 - シアノエチル ) - 2 - = トロイミノ - /.2 - ジヒドロピリジン、

/ - ( 2 - シアノエチル ) - 2 - シアノイミノ - /.2 - ジヒドロピリクン、

3 - ( 2 - シアソエチル ) - 2 - シアノイミノ チアプリジン、

3 - (3 - シアノプロピル) - 2 - シアノイミ ノテトラヒドロ - 1,3 - チアジン、

/ - (3 - シアノプロピル) - 2 - = トロイミ ノピロリジン、

/ - (3 - シアノプロピル) - 2 - = トロイミ ノ - /,2 - タヒドロピリミタン。

製法。) に於いて、原料として、例えば、ユーシアノイミノテトラヒドロー/3 - チアジンと、3 - クロロプロピオニトリルとを用いると、下配の反応式で表わされる。

(以下余白)

LT

Yはシアノ又はニトロを示し、ことでXがNHを示すとき、Aはメチル健換されていてもよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の2価の基を示し、又

XがNを示すとき、Aはメチル置換されていて もよい炭素数2~3の不飽和炭化水素鎖の3価の 基を示す。

そして本発明式(I)の化合物の具体例としては、 特には下記の化合物を例示できる。

 $3 - (2 - \psi \tau / \tau + \kappa) - 2 - \psi \tau / 4 \in \mathcal{I}$  $+ \tau \mathcal{I} + \mathcal{I} +$ 

3 - ( 2 - シアノエチル ) - 2 - = トロイミノ テトラヒドロ - / 3 - チアジン

3 - ( 2 - シアノエチル ) - 2 - シアノイミノ オキサプリジン、

3 - (2 - シアノエチル) - 2 - シアノイミノ テトラヒドロ - 1.3 - オキサジン、

HN S + 
$$C1CH_2CH_2-CN$$

N-CN

-HC1

NC- $CH_2CH_2-N$ 

N-CN

製法 b) に於いて、原料として例えば3 - (2 - ヒ ドロキシエチル) アミノプロピオニトリルと、 リメチルN - シアノジチオイミノカーポネートと を用いると、下配の反応式で扱わされる。

 $NC-CH_2CH_2-NHCH_2CH_2OH + (CH_5S)_2C = N-CN$ 

上記製法。) に於いて、原料である式(II) の化合物は前配、A、X及びYの定義に基づいたものを抵

味する。

式⑪に於いて、A、X及びYは好ましくは、前 配の好ましい定義と同義を示す。

式伽の化合物は、有機化学の分野ですでに文献 公知のものであり、その具体例としては、

2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - チアッン、

2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - オキサ ジン、

2 - = トロイミノテトラヒドロ - /.3 - チアッン、

2-ニトロイミノテアソリクン、

2-シアノイミノチアソリジン、

2-シアノイミノピロリジン、

2-シアノイミノピペリシン、

2-ニトロイミノピロリジン、

2-=トロイミノピペリジン、

2-シアノアミノチアソリン、

2-ニトロアミノピリジン

等を例示できる。

-),72巻、/8/4~/8/5頁又は、J. Pham. Sei. (ジャーナル オプ ファーマシューティカルサイエンス),59巻、/350~/352頁等に配載される公知化合物を包含する。

その具体例としては、例えば、

 $3 - (2 - 3 N \pi^2) + x + N) + 2 J^2 \pi e^2 + 1$ 

3 - (2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリル

等を例示できる。

製法b) に於いて、同様に原料である式(M)の化合物は公知のものであり、その具体例としては、

ジメチルN - シアノイミノジチオカーポネート、 ニトログアニジン、

N-二トロS-メチルイソチオウレア を例示できる。

上記製法。)の実施に際しては、適当な希釈剤としてすべての不活性な溶媒を挙げることができる。かかる希釈剤の例としては、水;脂肪族、環脂肪族かよび芳香族炭化水素類(場合によつては塩

同様に、製法。)の原料である式畑の化合物は、 前配R及びHalの定義に基づいたものを意味する。 式畑に於いて、Rは、好ましくは、前配の好ま

しい定義と同義を示し、Hal は好ましくは、クロル又はプロムを示す。

式伽の化合物は、有限化学の分野でよく知られたものであり、その具体例としては、

2-クロロアセトニトリル、

3-クロロプロピオギニトリル

#### 等を例示できる。

上配製法 b) に於いて、原料である式例の化合物は、前記、R、A<sup>1</sup> 及び X<sup>1</sup> の定義に基づいたものを意味する。

式 M に 於いて、 R 、 A<sup>1</sup> 及び X<sup>1</sup> は好ましくは R については、前配の好ましい定義と同義を示し、 A<sup>1</sup> 及び X<sup>1</sup> については、 夫々、前配 A 及び X の好ましい定義中のそれぞれに対応する定義と同義を示す。

式Mの化合物は、例えば J. Am. Chem. Soc.(ジャーナル オプ アメリカン ケミカル ソサエティ

素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロへ キサン、石油エーテル、リクロイン、ペンセン、 トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロ ロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ びトリクロロエチレン、クロロベンセン:その他、 エーテル類例えば、ジエチルエーテル、メチルエ チルエーテル、ジ・160 - プロピルエーテル、ジ プチルエーテル、プロピレンオキサイド、ジオキ サン、テトラヒドロフラン;ニトリル類例をは、 アセトニトリル、プロピオニトリル、アクリロニ トリル:アルコール類例えば、メタノール、エタ ノール、180 - プロペノール、アタノール、エチ レングリコール、酸アミド類例えば、ジメチルホ ルムアミド、タメチルアセトアミド:スルホン、 スルホキシド類例えば、シメチルスルホキシド、 スルホラン;および塩基例えば、ナトリウムハイ ドライド、カリウムハイドライド等の水泵化物、 アルカリ金銭の水酸化物、炭酸塩、及びトリェチ ルアミン等の三級アミンをあげることができる。

上記製法 4) は、広い温度範囲内において実施す

ることができ、一般には、約0℃~約100℃、 好ましくは約10℃~約80℃の間で実施できる。 また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または波圧の条件の下で行なりこともできる。

上記製法。)を実施するに当つては、例えば、式(II)の化合物/モルに対し、塩基として、ナトリウムハイドライドを、約1. / 倍~1. 2 倍モル量、式(II)の化合物を等モル量~約1. 2 倍モル量、好ましくは等モル量~約1. / 倍モル量を、不活性溶媒、例えばジメチルホルムアミド中で反応させることにより、目的の化合物を得ることができる。

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法 b) は、広い温度範囲内において実施することができ、たとえば、約00~約10000間好ましくは約300~約8000間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または波圧の条件の下で行なりこともできる。

アズキソウムシ (Callosobruchus chinensis)、コクソウムシ (Sitophilus seamais)、コクヌストモドキ (Tribolium castaneum)、オオニジュウヤホシテントウ (Epilachus vigintioctomacu-late)、トピイロムナポソコメシキ (Agriotes fuscicollis)、ヒメコガネ (Anomala rufocu-prea)、コロラドポテトピートル (Leptinotares decemlineata)、ジアプロテイカ (Diabrotica app.)、マツノマダラカミキリ (Monochamus alternatus)、イネミズソウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、ヒラタキクイムシ (Lyctus bruneus); 瞬翅目虫、例えば、

マイマイガ ( Lymantria diepar )、ウメケムシ ( Malacosoma neustria )、アオムシ ( Pieris rapae )、ハスモンヨトウ ( Spodoptera litura)、ヨトウ ( Mameetra brassicae )、ニカメイチユウ ( Chilo suppressalie )、アワノメイガ ( Pyrausta nubilalie )、コナマダラメイガ ( Ephestia cautella )、コカクモンハマキ ( Adoxophyes orana )、コドリンガ (Carpocapsa

上記製法 b)を実施するに当つては、例えば式 M の化合物/モルに対し、式 Mの化合物を等モル量 ~約1.2倍モル量、好ましくは等モル量~約1.1 倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール(例え は、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカ プタン及び/又はアンモニアの発生の止むまで、 反応させることによつて、目的の新規化合物を得 ることができる。

本発明の式(I)化合物は、強力な殺虫作用を現わ す。従つて、それらは、殺虫剤として、使用する ことができる。そして本発明の式(I)活性化合物は、 栽培植物に対し、薬害を与えることなく、有害昆 虫に対し、的確な防除効果を発揮する。また本発 明化合物は広範な種々の害虫、有害な吸液昆虫、 かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯蔵害虫、 衛生害虫等の防除のために使用でき、それらの駆 除換試のために適用できる。

そのような専虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示することができる。 昆虫類として、 鞘翅目害虫、 例えば

pomonella)、カプラヤガ(Agrotis fucesa)、ハチミツガ(Galleria mellonella)、コナガ(Plutella maculipennis)、ミカンハモグリガ(Phyllocnistis citrella); 半翅目虫、例え

ツマグロヨコペイ(Nephotettix cincticeps)、トピイロウンカ(Nilaparvata lugens)、クワコナカイガラムシ(Pseudococcus comstocki)、ヤノネカイガラムシ(Unaspis yanonensis)、モモアカアプラムシ(Myzus persicae)、リンゴアプラムシ(Aphis gossypii)、ニセダイコンアプラムシ(Rhopalosiphum pseudobrassicas)、ナシグンペイ(Stephanitis nashi)、アオカメムシ(Nezaraspp.)、トコジラミ(Cimex lectularius)、オンショナジラミ(Trialeurodes vaporariorum)、オンショナジラミ(Psylla spp.);

直翅目虫、例えば

チャパネゴキブリ ( Biatella germanica )、ワモンゴキブリ ( Peripianeta americana )、ケラ

(Gryliotalpa africana )、ペッタ (Locusta migratoria migratoriodes );

等翅目虫、例えば、

ヤマトシロアリ ( devootermes speratus )、 イエシロアリ ( Coptotermes formosanus ); 双翅目虫、例えば、

イエパエ ( Musca domestica )、ネクタイシマカ ( Aedes aegypti )、タネパエ ( Hylemia platura )、アカイエカ ( Culex pipiens )、シナハマダラカ ( Anopheles sinensis )、コガタアカイエカ ( Culex tritaeniorhynchus )、等を挙げることができる。

更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の新規化合物を種々の有害な動物寄生虫(内部および外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびぜん虫に対して使用して有効である。このような動物寄生虫の例としては、以下の如き害虫を例示することができる。

昆虫類としては例えば、

ウマパエ ( Gastrophilus app. )、サシパエ

釈剤、又は担体、場合によつては界面活性剤、即ち、乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成剤を用いて、混合することによつて行なりことができる。 展開剤として水を用いる場合には、例えば、有機溶液は、また補助溶媒として使用することができる。

液体希釈剤又は担体の例としては、たとえば、 芳香族炭化水深類(例えば、キシレン、 アルキルナフタレン等)、クロル化芳香族炭化水深類(例えば、クロル化芳香な口で ののでは、クロル化芳香のでは、クロル化芳香のでは、クロル化脂肪族炭化水深類(化メテレン類、塩化メテレン類、塩化メテレンのでは、カロールのでは、カロールのでは、カローカーのでは、カローカーのでは、カーカーカーがでは、カーカーカーがでは、カーカーがでは、カーカーがでは、カーカーがでは、カーカーがでは、カーカーがでは、カーカーがである。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスで

(Stomoxys app.)、ハジラミ (Trichodectes app.)、サジガメ (Rhodnius app.)、イヌノミ (Ctenocephalides canis )

等を挙げることができる。

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対する 教虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶことがある。

本発明の式(I)活性化合物は通常の契剤形態にすることができる。そして斯る形態としては、液剤、エマルジョン、懸凋剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤・天然及び合成物、マイクロカプセル、種子用被覆剤、燃焼装置を備えた製剤(例えば燃焼装置としては、くん蒸及び煙霧カートリンジ、かん並びにコイル)、そしてULV(コールドミスト(cold mist)、ウオームミスト(warm mist )〕を挙げることができる。

これらの製剤は公知の方法で製造することがで きる。斯る方法は、例えば、活性化合物を、展開 剤、即ち、液体希釈剤;液化ガス希釈剤;固体希

あり、その例としては、例えばアタン、プロペン、 選案ガス、二酸化炭素、そしてハロゲン化炭化水 素類のようなエアゾール噴射剤を挙げることがで きる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、テヨーク、石英、ア タパルガイド、モンモリナイト、又は珪藻土等)、 土壌合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大理石、軽石、海 他石、白雲石等)、無機及び有機物粉の合成粒、そして細粒体又は有機物質(例えば、おがくず、ココヤしの災のから、とうもろこしの穂軸そしてメバコの茎等)を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤〔例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル(例えば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、ア

ルキル健鼠塩、アリールスルホン酸塩等)〕、ア ルプミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えばリグニンサルファイト 腐液そしてメチルセルロースを包含する。

固増削も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固着剤としては、カルポキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

着色剤を使用することもでき、斯る着色剤としては、無機頗科(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンプルー)、そしてアリザリン染料、アソ染料又は金属フタロシアニン染料のような有徴染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、コペルト、モリプデン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

該製剤は、例えば、前配活性成分を O. / ~ 9 5 重量 5 、好ましくは O. 5 ~ 9 0 重量 5 含有することができる。

えば0.000000/~/00度量をであつて、好ま しくは0.000/~/重量をである。

本発明式(I) 化合物は、使用形態に適合した通常 の方法で使用することができる。

衛生客虫、貯蔵物に対する客虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、木材及び土壌にかける優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。

裂造突施例:

寒 施 例 /

2 - シアノイミノテトラヒドロ - 1.3 - チアツ ン(1.48)、3 - クロロプロピオニトリル(0.9 本発明の式(I)活性化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によつて調製された使用形理で、他の活性化合物、例えば、殺虫剤、毒餌、殺菌剤、殺メニ剤、殺センチニウ剤、殺カビ剤、生長調整剤又は除草剤との混合剤として、利用することもできる。ここで、上配殺虫剤としては、例えば、有機リン剤、カーパメート剤、カーパキシレート系薬剤、クロル化炭化水素系薬剤、微生物より生産される殺虫性物質を挙げることができる。

更に、本発明の式(1)活性化合物は、共力剤との 遠合剤としても、利用することができ、斯る製剤 及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げるこ とができる。該共力剤は、それ自体、活性である 必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物 である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形 態における含有量は、広い範囲内で、変えること ができる。

本発明の式(1)活性化合物の使用上の濃度は、例

8)、炭酸カリウム(ハ48)、アセトニトリル(30㎡)の混合物を提拌しながら、4時間選流する。反応後アセトニトリルを減圧で留去し、残盗にソクロロメタンを加え、水及び/多水酸化ナトリウム水溶液で洗浄する。シクロロメタン層を乾燥後、濃縮すれば、目的物は結晶となり、洗股するので、炉過し、少量のエーテルで洗い乾燥し、目的の3-(2-シアノエチル)-2-シアノイミノテトラヒドロー1。3-チアジン(ハ28)が得られる。

mp. 85~88°C

夹施例 2

2-=トロアミノピリジン(288)、3-クロロプロピオニトリル(188)、トリエチルアミン(228)、エタノール(50㎡)の容液を提择しながら、3時間遺硫させる。エタノールを

使圧で留去後、残盗に水を加え、 ツクロロメタンで抽出する。 ツクロロメタン層を水及び / 多塩酸で洗浄後、乾燥する。 ツクロロメタンを濃縮後、 残盗をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製すると、目的の / - (2 - シアノエチル) - 2 - ニトロイミノ・ / .2 - ツヒドロピリ ツン (0.8 8)が得られる。

夹 胎 例 3

3 - ( 2 - ヒドロキシエチル) アミノプロピオニトリル( 1. 1 8 ) 及び ジメチル N - シアノジチオイミノカーポネート ( 1. 5 8 ) のエタノール ( 2 5 ㎡) 密液を3日間 遊流する。 続いて、エタノールを波圧で、約 2/3 機縮し、放冷すると、目的物は結晶として、北殿するので、沪過し、少量のエタノールで洗い乾燥すると、目的の3 - ( 2

- シアノエチル) - 2 - シアノイミノオキサソリ ソン ( 0.78 ) が得られる。

#### mp. / 00~/020

実施例/~3と同様の方法により製造される本発明式(I)の化合物を、実施例/~3の化合物とと もに下記第/表に示す。

(以下汆白)

		mp./#6~/#8C	ap. 82~860	mp. 65~ 68 C	mp. 85~88 C	mp./#0~/#5C					mp./00~/02C			mp.//0-1/20		
	¥	-CN	Z J	Ş	N O	NO-	- CN	-CN	- CN	Ϋ́	יכא	-CN	-CN	Ş	- CN	, C
	×	œ	ω,	w	ø	Ø	∞	<b>60</b>	ω	•	•	0	0	•	۰	CH2
E a	-4-	-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-CH2CH2-	-CH2CH2-	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub>	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ),-	-CH2CH2-	-сизсиз-	-сн2сн2-	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	-CH2CH2-
	æ	NC-CH <sub>2</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	NC-CH2CH2-	NC-CH <sub>2</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-(CH <sub>2</sub> ),-	CH <sub>3</sub> . CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> - CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-CH2-	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	NC-CH2-	NC-CH2CH2-	NC-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub>	NC-CH <sub>2</sub> -
	化合物系	`	7	m	*	47	۰,	~	. %	٥	0/	<u> </u>	7	۳	*/	57

化合物系	æ	- 4→	×	٨	
9/	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-CH2CH2-	CH2	-CK	
11	NC-(CH <sub>2</sub> ),-	-сн2сн2-	CH2	<u>ئ</u>	
8/	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ),-	сн	N <sub>2</sub>	mb./59~/6225
61	NC-(CH <sub>2</sub> ),-	-(CH <sub>2</sub> ),-	CH2	-CN	
70	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-cH2cH2-	Ø	- NO -	mp./03~/05€
77	NC-CH2-	-cH2CH2-	83	-204-	
7	NC-(CH <sub>2</sub> ),-	-сн2-сн2-	80	-N0.	
7	NC-CH2CH2-	-(CH <sub>2</sub> ),-	ø	- 202	
*	CH, I NC-C-CH, CH,	-CH2CH2-	ø	-N0 <sub>2</sub>	
		, H2	_	•	
7.5	NC-(CH <sub>2</sub> ),-	-сн3-сн- (хи)	Ø	-N02	
97	NC-CH2-	-cH2CH2-	0	-N0.	
77	NC-CH2CH2-	-CH2CH2-	0	-NO 2	
38	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ),-	0	-N02	
38	NC-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ) <sub>3</sub> -	0	-N02	
30	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-cH2cH2-	сна	-N02	
3/	NC-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -	-cH2cH2-	сн	-N02	
32	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	-(CH <sub>2</sub> ),-	СН2	-N0 <sub>2</sub>	

						ap./36-440c					mp./96~497.5C				
×	נא	Z -	Z Z	ري -	-N0.	-N0 <sub>2</sub>	ਨੂ		Š Š	%0%	NO.2	S	8 2	z	NO <sub>2</sub>
×	ø	œ	<b>60</b>	Ø	CH	СЯ	СН		<b>#</b>	•	59	<b>60</b>	¥.	z	z
† V -	-CH2CH2-	сн <sub>1</sub> 1 -сн-сн <sub>2</sub> -(хм)	-сн, сн, -	-cH2 CH2-	-сн-сн-сн-	-сн-сн-сн-	-сн-сн-сн-	r HO	~HO-0-HO-	-сн-сн-	-нэ=нэ-	-нэ-нэ-	-CH=CH-	-CH=CH-CH=	-CH=CH-CH=
æ	CH <sub>3</sub>   NC-CH-	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	CH <sub>3</sub> I NC-CHCH <sub>2</sub> -	NC-(CH <sub>2</sub> ),-	NC-CH <sub>2</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -		NC-CH2CH2-	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-CH2CH2-	NC-(CH <sub>2</sub> ) <sub>5</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -	NC-CH <sub>2</sub> CH <sub>2</sub> -
化合物板	33	34	35	38	37	38	39		\$	£	<b>3</b>	\$	\$	#\$	3

生物設験例:

比較化合物

C - / :

(特開昭48-91064号配載)

c - 2:

c - 3 :

#### 希釈した。

#### 試驗方法:

直径/2mのポットに植えた草丈/0m位の稲に、上記のように調製した活性化合物の所定濃度の水希釈液を/ポット当り/0ml散布した。散布薬液を乾燥後、直径7mm、高さ/4mmの金網をかぶせ、その中に有機リン剤に抵抗性を示す系統のツマグロョコペイの雌成虫を30頭放ち、恒温室に置き2日後に死虫数を調べ殺虫率を算出した。

代表例をもつてその結果を第2表に示す。

洱	2	#8
***		48

化合物化	有効成分濃度 ppm	<b>粉虫率多</b>
2	40	100
4	40	100
20	40	100
比 較		
C - /	200	55
C - 2	200	90
C - 3	200	65
C - 4	200	40
C - 5	200	50

C - 4 :

(英国出願公告第2055796号記数)

C - 5:

### 実施例4(生物試験)

有機リン剤抵抗性ツマグロョコパイに対する 試験・

#### 供試薬液の調製

格 剤:キシロール3重量部

乳化剤:オリオキシエチレンアルキルフエニル

エーテルノ重量部

選当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の密剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで

### 実施例か

有機リン剤、及びカーパメート剤抵抗性モモア カアプラムシに対する**試験** 

#### 試験方法:

直径/5 四の素焼鉢に植えた高さ約20 mm ナス 苗(真黒長ナス)に飼育した有機リン剤、及びカーパメート剤抵抗性モモアカアプラムシを/苗当り約200類接種し、接種/日後に、実施例4と同様に調製した活性化合物の所定濃度の水希积液をスプレーガンを用いて、充分量散布した。散布24時間後に殺虫薬を算出した。尚、試験は2回反復で行つた。

その結果を第3段に示す。

(以下余白)

第 3 表

化合物/6	有効成分濃度ppm	殺虫率%
2	200	100
4	200	100
比較		
c - /	1000	18
c - 2	1000	20
c - 3	1000	16
c - 4	1000	58
c - 5	1000	64

## 出頭人 日本特殊農業製造株式会社

代理人 川原田 一 徳

## 第1頁の続き

<pre>⑤Int.Cl.⁴</pre>	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 233/44 233/52		7624-4C 7624-4C
233/88		7624-4C 6529-4C
239/20 263/28		7624-4C
263/48 265/06		7624-4C 7624-4C
265/08 283/02		7624-4C 7330-4C